JP62228272

Publication Title:

STABLE PEROXIDASE FORMULATION

Abstract:

Abstract of JP62228272

PURPOSE:To prevent inactivation of peroxidase in formulation processing and preservation of solutions, by the coexistence of a specific substance, e.g. ascorbic acid, xanthan gum, etc., as a stabilizer for the peroxidase. CONSTITUTION:A substance containing one or two or more of ascorbic acid, xanthan gum, tamarind seed polysaccharide and guar seed polysaccharide is used as a stabilizer for peroxidase. For the ascorbic acid and a salt thereof, the amount thereof added is preferably 0.5-5mg based on 200 units peroxidase activity and 0.005-0.03% based on the total weight of the formulation. For the xanthan gum, tamarind seed polysaccharide or guar seed polysaccharide, the amount thereof added is preferably 0.01-0.1% based on the total weight of the formulation. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-228272

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和62年(1987)10月7日

C 12 N 9/96

7421-4B

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

3発明の名称 安定なペルオキシダーゼ製剤

②特 願 昭61-69594

②出 願 昭61(1986)3月27日

②発明者 吉田 和夫 名古屋市中川区富田町万場1126番地

②出願人 天野製薬株式会社 名古屋市中区錦1丁目2番7号

明 細 曹

1. 発明の名称

安定なペルオキシグーゼ製剤

2. 特許請求の範囲

1 ペルオキシダーゼとアスコルピン酸類、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、グア種子多糖類の一種又は二種以上を含有する水性又は乾性組成物からなることを特徴とする安定なペルオキシダーゼ製剤。

2 ベルオキシダーゼの造粒工程でアスコルビン酸類、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、グア種子多糖類の一種又は二種以上を添加する特許請求の範囲第1項記載の安定なベルオキシダーゼ製剤。

3 アスコルビン酸類を0.005~0.03%添加する特許請求の範囲第1項又は第2項記載の安定なベルオキングーゼ製剤。

4 キサンタンガム、タマリンド種子多糖類又はグア種子多糖類を0.01~0.1 %添加する特許請求の範囲第1項又は第2項記載の安定なベルオキ

シダーゼ製剤。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は安定なベルオキシグーゼ製剤に関する。更に詳細には、ベルオキシダーゼとアスコルビン酸類、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、グア種子多糖類の一種又は二種以上を含有する水性又は乾性組成物からなる安定なベルオキシグーゼ製剤に関する。

ベルオキシダーゼは、過酸化水素存在下に種々の化合物を酸化する酵素で、本発明の該製剤は研究試薬,臨床診断における酵素分析や免疫分析の他、食品分野に於いて巾広く利用されうる。

従来の技術

ペルオキシダーゼを安定化せしめた技術としては、ホウ酸イオン生成物質を含有する安定なペルオキシダーゼ組成物(特開昭 55-54895)、ミエロペルオキシダーゼにクエン酸又はその塩を添加した粉末製剤(特開昭 59-2686)、ペルオキシダーゼに血清蛋白質及びポリアルキレングリコール

を含む酵素組成物(特開昭59-210885)、ミエロ ベルオキシダーゼにアルブミンを添加した粉末製 剤 (特開昭 58-13521)、炭素数 1 乃至 5 ケを有す る低級アルコールの少なくとも1つを含む酵素溶 液の安定化 (特開昭 55-13008) 、グルタチオンペ ルオキシダーゼに五、六炭糖、五、六価糖アルコ -ル及び二糖類のうちの少なくとも1つを含有す る酵素組成物 (特開昭58-9688) 、ハプテン、抗 原、抗体、又は結合タンパクとのコンジュゲート したベルオキシダーゼ組成物(アメリカ特許第4, 504.579 号)、フェリシアン化カリウムによる安 定化 (J. Histochem, Cytochem., 32 巻, 1005 頁, 1984年)、カルシウムイオンによる熱安定性の向 上 (Bioorg. Khim., 7 巻,75 頁,1981 年) 、トリ トンX-100,ツィーン界面活性剤による安定化 (Z.Med.Laboratoriumsdiagn.,21巻,180頁,1980 年)、硫酸鉄、マンニトール、ポリエチレングリ コール、ラクトアルプミンを含むペルオキシダー ゼ含有物の安定化 (ドイツ特許第2,742,699 号) 等が報告されている。

となりうる無害で且つそれ自身安定な、食品,臨 床検査診断用に好適な物質を種々検討した。

そしてアスコルビン酸類、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、グア種子多糖類の一種又は二種以上を含む物質がベルオキンダーゼの製剤化に伴う失活並びに溶液保存における失活を防止し卓越した灾定化効果がみられ、又経時的な安定性にも寄与することを見い出し、本発明を完成するに至った。

本発明で使用するペルオキングーゼは、種々の 起源のものから得られ、例えば西洋ワサビ、ダイ コン、カブ、コムギ胚、コメ胚、サツマイモ、グ イズ子葉、タケノコ等植物起源のものや、血液及 びその構成成分の白血球、乳汁、細菌などの微生 物起源のものも用いることができる。具体的に示 せば、西洋ワサビベルオキンダーゼ、ブルタ チオンベルオキンダーゼ、プロムベル シグーゼ、クロロベルオキングーゼ、プロムベル 発明が解決しようとする問題点

上記のようにベルオキシダーゼの安定化に関しては種々の報告がなされているが、これらの安定化剂は製剤化特に練合, 造粒, 乾燥といった圧力及び熱に対しての安定化には殆ど寄与しない。 又、長期間の溶液保存によるベルオキシダーゼの 失活を有効に防止した安定化剤はない。

更に、上記安定化剤の中には、食品用としては有 害で使用できなかったり、検査用の試薬として用 いるには反応系を妨害して使用に耐えないなどの 問題がある。

そこで本発明は、かかる欠点を補うべくベルオキシグーゼの製剤加工、溶液保存に於ける著しい 失活を防ぎ且つ該製剤の保存・管理においての 活性を長期間にわたり維持せしめることを目的と し、食品分野の他、臨床診断用の酵素製剤として 使用できる安定なベルオキシグーゼ製剤をうることにある。

問題点を解決するための手段

本発明者らは、ペルオキシダーゼの安定化剤

オキシダーゼ、NAD(P)Hペルオキシダーゼ 等が挙げられる。

上記酵素は、酵素精製の常套手段によりその使用用途に応じて粗酵素から髙純度精製酵素までその純度を任意に調整しうる。

ベルオキシダーゼを製剤加工するに際し用いられる安定化剤としては、アスコルビン酸類、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、グア種子多糖類の一種又は二種以上を含む物質が挙げられる。アスコルビン酸類とはアスコルビン酸及びその塩を含むことを示す。キサンタンガムは微生物 Xanthomonas campestrisが産生する多糖類(分子量 200万)であり、タマリンド種子多糖類とはタマリンド種子から得られる多糖類例えばグリロイド〔登録商標〕(分子量 65万)であり、グア種子多糖類とはグア種子から得られる多糖類例えばグアパック(登録商標)(分子量 20万~30万)等が挙げられる。このうち、特にキサンタンガムが好ましく用いられる。

使用される量としては、アスコルビン酸及びそ

の塩においてはベルオキシダーゼ活性 200 単位に対し 0.5 ~ 5 mg、好ましくは 1 ~ 2 mgであり、製剤全量に対しては 0.005 ~ 0.03%である。 0.03%以上では活性測定における反応系を阻害したり、安定化が損なわれる為使用できない。

キサンタンガム、タマリンド種子多糖類又はグア種子多糖類は製剤全量に対して0.01~0.1 %添加することが好ましい。0.1 %以上ではこれら多糖類の粘性増加に伴い、特に造粒が困難となる。

本発明のベルオキシダーゼ製剤は、その性状が類粒状、細粒状等の乾性組成物でもよいが、液状のものであっても何等差し支えるものではない。又、この液状組成物を凍結乾燥、真空乾燥等の乾燥手段により乾性組成物にすることも制限されるものではない。

ベルオキシグーゼ製剤をうるには、賦形剤と酵素を含む混合粉末に結合剤を添加し、練合して造粒し、顆粒剤又は細粒剤にすることが適当である。 ここで用いられる造粒の種類は、その機能を生かしうるものであれば如何なるものでもよいが例 えば押し出し造粒、オシレーター造粒、転動造粒、 流動層造粒、噴霧造粒等を挙げることができる。 又、造粒に際して使用する溶剤はアルコール類で もよいが水が最も好ましい。水で造粒することに より、安定化剤による効果が顕著にみられること や賦形剤に水系のものが使用できること、加える にコストの低減が図れるメリットを有するのであ る。

ここで好ましい実施態様の一つである押し出し 造粒法によるペルオキシダーゼ製剤について説明 する。

まず、乳糖、アピセル、沈降炭酸カルシウム、バレイショ澱粉、トウモロコシ澱粉、デキストリン、合成ケイ酸アルミニウムなどの賦形剤にててカムなどででで、フロボースのあい、アラピアゴム、ゼラチン、プドウ糖、寒天、グラニュー糖、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナ

トリウム、ポリピニルピロリドン、澱粉などの結合剤を水又は緩衝液に溶解した液及び安定化剤であるアスコルピン酸類、キサンタンガム、グリロイド(登録商標)、グアパック(登録商標)の一種又は二種以上を含む溶液を上記の混合粉末に加えてニーダー中に入れ、30分程度よく練合する。これらを押し出し造粒機でスクリーン径約0.5~1.0 mmにて造粒する。この場合の造粒には、ロータリー型、スクリュー型、ペレットミル型の造粒機が用いられる。

調製された顆粒は、通常用いられる乾燥機例えば 流動乾燥機で50~70℃、好ましくは55~65℃で約 30分乾燥すればよい。

溶液剤はベルオキシダーゼを水又は緩衝液に溶解して安定化剤を添加溶解した後、防腐剤を0.01%程度加えて調製される。この溶液の中には、臨床検査測定に必要とされる酵素、色素(発色団)、界面活性剤なども含有させることができる。

かくして、上記の製剤加工工程での加圧及びそれに伴う熱発生、溶液保存などによる酵素活性の

損失を未然に防止し、活性を保持したままの安定なペルオキシダーゼ製剤を得ることが可能となった。加えて、該製剤は経時的に安定であるため、 長期間にわたり品質の維持を保証するものである。 ペルオキシダーゼの活性測定は以下の方法によ

試 薬

り測定した。

(1) 緩衝液 リン酸水素 一カリウム 1.36g 、5%フェノール 3 配及び 5% トリトン X - 100 3 配を水 50ml に溶解し、2N - 水酸化ナトリウム溶液で pH を 7.00に調整した後水を加えて正確に 100 配とする。

(2) 過酸化水素試液 過酸化水素水 (過酸化水素 31% 含有) 0.1 mlに水を加えて正確に 100 mlとする。(3) 4 - アミノアンチピリン試液 4 - アミノアンチピリン 40mgに水を加えて正確に 100 mlとする。酵素溶液

500nm における1分間の吸光度変化が0.02になるように、0.1 Mリン酸緩衝液 (pH7.0) に溶解する。

反応方法

級衝液2 m、過酸化水素試液1 m、4-アミノアンチピリン試液0.1 m及び酵素溶液0.1 mをキュベットに入れ、37℃で反応させ2分後及び4分後の吸光度を測定する。

酵素活性单位

ここで「単位とは、1分間に1μ moleのキノンイミン色素を生成する酵素量をいう。

以下に実施例を挙げて本発明をより詳細に説明 するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1

乳糖 100gにベルオキシダーゼ (200 単位/mg, 天野製薬(物製) 15mgを添加してよく混合し、アスコルビン酸ナトリウム (田辺製薬(物製) 15mgを含む 1 % アラビアゴム末水溶液 10ml を加え練合して押し出し造粒機 (不二パウダル製, EXK-1型)でスクリーン 0.8 mmにて造粒した。できた顆粒は、流動乾燥機 (不二パウダル製, DP-10型) に入れ60℃で 20分間乾燥した。

実施例 6

乳糖 200gにベルオキシダーゼ(50単位/mg, 天野製薬(料製) 30mgを水 10ml に溶解した液を添加混合し、これにアスコルビン酸(田辺製薬(料製) 10mg及びキサンタンガム(大日本製薬(料製) 50mgを含む 0.5 %ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学(料製) 10mlを加えニーダーにて練合し、以下実施例 1 と同様に操作して顆粒剤を得た。

試験例1

実施例1及び2で得られた類粒剂の酵素活性を 測定した。なお、コントロールは安定化剤を添加 しないものとした。結果を第1表に示す。

これから判るように、アスコルビン酸ナトリウム及びキサンタンガムは顕著な製剤加工工程における安定化効果をもたらしている。

実施例 2

乳糖100gにベルオキシダーゼ(200 単位/mg. 天野製薬㈱製)15mgを添加してよく混合し、キサンタンガム(大日本製薬㈱製)50mgを含む1%アラピアゴム末水溶液10mlを加え、以下実施例1と同様に処理して顆粒剤を得た。

実施例3

バレイショ澱粉120gにベルオキシグーゼ(100 単位/mg, 天野製薬機製)20mgを添加してよく混合し、これにグリロイド(登録商標, 大日本製薬 機製)50mgを含む1%ゼラチン水溶液20mlを加えて15分間練合し、以下実施例1と同様に処理して 顆粒剤を得た。

実施例 4

ベルオキシダーゼ (250 単位 / mg, 天野製薬(物製) 50mgにアスコルビン酸 (田辺製薬(物製) 70mg を添加し、これを 0.1 Mリン酸緩衝液 (pli7.0) 100 ㎡ (防腐剤を含む)に溶解して溶液剤を調製した。

実施例 5

第1表

添	加	剤	ベルオキシダーゼの 残存活性(%)
	無		7
アスコ	ルピン	酸 Na	8 4
キサン	タンガ	ム	9 7

試験例2

安定化剤の濃度及び結合剤の種類を変えて造粒し、調製された顆粒剤の酵素活性を調べた。結果を第2表に示す。括弧内の数値は、結合剤にゼラチンを使用した時のものであり、他は全てアラビアゴム末を用いた。

これから明らかなように、アスコルビン酸ナトリウム 10万至 20 mg及びキサンタンガムは顕著な効果がみられ、ベルオキシダーゼの製剤加工における失活を未然に防止していることが判る。又、グリロイド〔登録商標〕,グアパック〔登録商標〕も無添加の場合に比べると安定化効果がみられた。

第2表

添	ħп	剤	^	·ル 残					- ·	
	無						5			
アスコ	ルビン西	使 Na 10 n	1 g	8	5	(8	6)	
アスコ	ルビン園	使Na 20m	1 g	8	0	(8	8)	
アスコ	ルビン	& Na 30 r	ıg	5	0	(8	1)	
アスコ	ルビン	後Na 60m	ıg	5	6	(6	6)	
キサン	タンガ。	۷ 25،	1 g			7	5			
キサン	タンガ	ند 50 م	1 g			9	8			
キサン	タンガ	և 100։	ıg			9	5			
グリロ	イド	251	ıg			3	5			
グリロ	イド	501	ıg			4	3			
グリロ	イド	100	ıg			4	5			
グアパ	ック	251	g			3	0			
グアバ	ック	100	g			4	2			
グリロ ビン酸	イド 25m ナトリニ	ig + アス: ケム 30mg	עוב			7	6			
	タンガラック 25m	4 25mg+				9	0			

凍結乾燥粉末は従来安定化剤として報告されたホウ酸, クエン酸及び可溶性澱粉よりも優れた安定化効果がみ られる。

第 4 表

3≤ fm \$11	経変日数(日)								
添加剂	15	30	60	90	120	150			
ベルオキシダーゼ溶液	100	100	95	98	92	90			
ホ ゥ 酸	95	73	70	65	67	65			
クェン酸	87	70	63	57	58	53			
可溶性澱粉	90	78	70	63	66	60			
ペルオキシダーゼ粉末	96	86	75	63	60	61			
ホ ゥ 酸	98	73	56	45	40	42			
クエン酸	87	69	51	42	40	37			
可溶性澱粉	91	78	57	47	43	40			

発明の効果

本発明は、製剤加工や溶液での保存により不 安定となったベルオキシダーゼをアスコルビン酸 類、タマリンド種子多糖類、グア種子多糖類の一 種又は二種以上を添加することによって安定化せ

試験例3

試験例1で用いた顆粒剤の40℃に於ける経時的変化をみた。残存活性(%)の結果を第3表に示す。

これからわかるように、本発明のベルオキシダーゼ製剤は長期間にわたり安定であることが判る。 第3表

添	fun	剤	経変日数 (日)							
	נול	H.	15	30	60	90	120	150		
	無		2	2	1	2	0.8	0.5		
アスコ	ルビ	ン酸 Na	80	72	70	68	67	64		
キサン	タン	ガム	92	82	80	77	76	80		

試験例4

実施例 4 及び実施例 5 の溶液又は凍結乾燥粉末について、ペルオキシダーゼ活性の経時的変化を調べた。 比較として、ホウ酸、クエン酸及び可溶性澱粉を同量 用いた。

残存活性の結果を第4表に示す。尚、溶液については 4℃で、凍結乾燥粉末は37℃で保存した。

これからわかるように、ペルオキシダーゼの溶液及び

しめ、さらに長期間にわたり優れた品質を保持することができる利点を併せもつ製剤である。よって、該製剤は食品用並びに臨床検査用として有利に使用しうる。

特許出願人 天野製薬株式会社